進付き基板

# METHOD OF FILLING, AND SEALING FINE TRENCHES WITH SILICEOUS MATERIAL AND BASE WITH SILICA FILM

Also published as: IP2001308090 Patent number: EP1278238 (A1) Publication date: 2001-11-02 WO0182357 (A1) SHIMIZU YASUO; TASHIRO YUJI; AOKI TOMOKO Inventor Applicant: TONENGENERAL SEKIYU KK Classification: - international: H01L21/316; C01B33/12; H01L21/76; H01L21/768 - european: Application number: JP20000128988 20000425 Priority number(s): Abstract of JP2001308090 PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method of filling, and sealing fine trenches uniformly with a siliceous material. EX 1 SOLUTION: The method of filling and sealing fine trenches uniformly with a siliceous material comprises a step of (長方形漢) applying a solution of perhydropolysilazan, having a シリカ管膜 polystyrene-converted weight mean molecular weight ranging from 3,000 to 20,000 on a base, having at least one trench having a bottommost part width of 0.2 &mu m or 流付产基板 smaller and a depth ratio of 2 or larger to this width, drying the base to fill and seal the trench with the (順テーバー形状溝) perhydropolysilazan, and heating the perhydropolysilazan in a water vapor- containing atmosphere to convert into a シリカ竇襞 siliceous material. 强付参基税 (逆テーパー形状溝) **いけか電膜 達付多基板** (曲面形状落) シリカ質膜

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>		識別記号	FI		テーマコード(参考)			
H01L	21/316		H01L	21/316	G	4G072		
C01B	33/12		C 0 1 B	33/12	С	5 F O 3 2		
H01L	21/76		H01L	21/76	L	5 F O 3 3		
	21/768			21/90	Q	5F058		

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 10 頁)

(21) 出國番号 特顧2000-128988(P2000-128988)

(22)出願日 平成12年4月25日(2000.4.25) (71) 出頭人 000108317

東燃ゼネラル石油株式会社 東京都維区海岸1丁目16番1号

(72)発明者 清水 泰雄

埼玉県入間郷大井町西鶴ヶ岡1丁目3番1

号 東燃株式会社総合研究所内

(72)発明者 田代 祐治

埼玉県入間郡大井町西鶴ヶ岡1丁目3番1

身 事燃株式会社総合研究所内

(74)代理人 100077517

弁理士 石田 敬 (外3名)

最終頁に続く

満付き基板

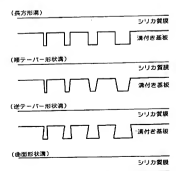
## (54) 【発明の名称】 微細溝をシリカ質材料で埋封する方法及びシリカ質膜付き基材

#### (57)【要約】

【課題】 微細溝をシリカ質材料によって均質に埋封す ることができる方法を提供する。

【解決手段】 ポリスチレン換算重量平均分子量が30 00~2000の範囲にあるペルヒドロポリシラザン の溶液を、最深部の幅が0、2μm以下であってその幅 に対する深さの比が2以上である溝を少なくとも一つ有 する基材に塗布して乾燥することにより前記溝を前記ペ ルヒドロポリシラザンで埋封し、その後前記ペルヒドロ ポリシラザンを水蒸気を含む雰囲気において加熱するこ とによりシリカ質材料に転化することを特徴とする、微 細溝をシリカ質材料で埋封する方法。

## ⊠ 1



(19) 日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出關公開番号 特開2001-308090

(P2001-308090A)

(43)公開日 平成13年11月2日(2001.11.2)

(51) Int.Cl.' 離別記号		徽別記号	FΙ	7	テーマコード(参考)		
H01L	21/316		H01L	21/316	G	4 G 0 7 2	
C 0 1 B	33/12		C01B	33/12	С	5 F O 3 2	
H01L	21/76		H01L	21/76	L	5 F O 3 3	
	21/768			21/90	Q	5 F O 5 8	

		審查請求	未請求 請求項の数2 OL (全 10 頁)					
(21) 出願番号	特顧2000-128988(P2000-128988)	(71) 出額人	000108317 東燃ゼネラル石油株式会社					
(22) 出願日	平成12年4月25日(2000.4.25)	成12年4月25日(2000.4.25) 東京都港区海岸1丁目16番1号						
		(72)発明者	清水 泰雄					
			埼玉県入間郡大井町西鶴ヶ岡1丁目3番1					
			号 東燃株式会社総合研究所内					
		(72)発明者	田代 祐治					
			埼玉県入間郡大井町西鶴ヶ岡1丁目3番1					
			号 東燃株式会社総合研究所内					
		(74)代理人	100077517					
			弁理士 石田 敬 (外3名)					

## 最終百に続く

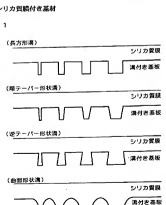
## (54) 【発明の名称】 微細溝をシリカ質材料で埋封する方法及びシリカ質膜付き基材

#### (57)【要約】

【課題】 微細溝をシリカ質材料によって均質に埋封す ることができる方法を提供する。

【解決手段】 ポリスチレン機算重量平均分子量が30 00~2000の範囲にあるペルヒドロポリシラザン の溶液を、最深部の幅が0.2μm以下であってその幅 に対する深さの比が2以上である溝を少なくとも一つ有 する基材に塗布して乾燥することにより前記溝を前記べ ルヒドロポリシラザンで埋封し、その後前記ペルヒドロ ポリシラザンを水蒸気を含む雰囲気において加熱するこ とによりシリカ質材料に転化することを特徴とする、微 細溢をシリカ質材料で埋封する方法。

#### EZI 1



## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリスチレン換算重量平均分子量が300~2000の範囲にあるペルヒドロポリシラザンの溶液を、最深部の幅が0.2 μm以下であってその幅に対する深さの比が20上である清を少なくとも一つ有する基材に塗布して乾燥することにより前記溝を削記ペルヒドロポリシラザンを水蒸気を含む雰囲気において加熱することによりシリカ質材料に転化することを特徴とする、微細溝をシリカ質材料で転化する方法。

【請求項2】 最深部の幅が0.2 μm以下であってその幅に対する深さの比が2以上である溝を少なくとも一つ有する基材と、前記溝を埋封するように設けられたシリカ質膜とを含んでなるシリカ質膜付き基材であって、前記シリカ質膜は、前記溝の内部において実質的にボイトを含まず目つ、前記部の最深部におけるエッチングレートが前記シリカ質膜の表面におけるエッチングレートの3倍以下であることを特徴とするシリカ質膜付き基材

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、半導体装置等の電子デバイスに用いられる微細な満を有する基材の溝をシ リカ質材料で均質に埋封する方法、及び当該方法により 得られるシリカ質膜付き基材に関する。

#### [0002]

【従来の技術】半導体装置等の電子デバイスの製作には、PMD (Premetal Dielectrics)と呼ばれるトランジスター素子とビット線間、トランジスター素子とキャパシター間又はキャパシターと金属配線間の絶線膜やIMD (Intermetal Dielectrics)と呼ばれる金属配線間の絶線膜の形成、或いはアイソレーション溝の埋封、といった工程が含まれる。かかる絶縁服の形成や埋封には一般にシリカ質材料が用いられ、その形成方法として高密度プラズマCVD法、ゾルゲル法、シロキサン系ポリマー海液塗布法、等がある、「10003]電子デバイスの高集積度化により、基板上の溝は一層微細化されつつある。このような微細溝の埋封を従来法で行うと、以下のような問題がある。高密度プラズマCVD法により、溝縞が0.2μm以下でその幅に対する深さの比(以下「アスペクト比」ともい

う。)が2以上である微細滴をシリカ質材料で埋封した場合。CVD法固有のコンフォーマル性のため、微細滴の内部にボイドが発生しやすいという問題がある。このようなボイドの発生を抑える方法として、プラズマによるエッチング速度を高めて成膜する方法があるが、基材の消の上層部も同時にエッチングされるため、溝形状が変形してしまう。

【0004】このようなCVD法固有の問題を解決する 方法として、微細溝を有する基材にゾルゲル液やシロキ サン系ポリマー溶液を塗布、乾燥することにより微細滑を埋封し、その後加熱によりシリカ質材料へ転化するソルゲル法やシロキサン系ポリマー溶液塗布法がある。しかし、一般にゾルゲル液やシロキサン系ポリマーは加熱時に脱水、脱アルコール総合反応を伴うため、シリカ質材料への転化時に大きな体積収縮が発生する。このため、これらの方法により清幅がり、2 μm以下でアスペクト比が2以上である微細滑をシリカ質材料で埋封した場合、滑壁面による拘束の影響のため、微細滑内部のシリカ質材料の密度が消外部の表面付近の密度よりも大幅に低下するという問題がある。すなわち、ゾルゲル法やシロキサン系ポリマー溶液塗布法では、膜表面から微細清の底部に向かって密度が均一となるように微細溝を埋することが研験である。

【0005】このような縮合反応を伴わないでシリカ質へ配化させることができる方法としてポリシラザン溶液を塗布、乾燥率することにより散細溝を埋封し、その後加熱する方法がある。しかし、炭化水素基やアルコキシ基等の有機基を含むポリシラザンは加熱時に有機基が分解するため、シリカ質への転化時に体積収縮が発生する。このため、有機基を含むポリシラザンを用いた方法により清幅が0.2μm以下でアスペクト比が2以上である微細溝をシリカ質材料で埋封した場合、溝壁面による拘束の影響のため、上述のゾルゲル法と同様、微細溝内部のシリカ質材料の密度が清外部の表面付近の密度よりも低くなるという問題がある。

## [0006]

【発明が解決しようとする課題】 微細溝内部のシリカ質 材料の密度が不均一であると、後続のスルーホールめっき 工程における貫通孔の形成が困難となり、また絶縁材料としての特性にもばらつきが生じる。このような密度の不均一性は、微細溝の内外間のみならず、清壁面による拘束の影響が大きいために一般に溝が微細になればなるほど密度も低くなることから、薄編の異なる複数の敵組溝間においても問題となる。今後、電子デバイスの高集積度化により基板の清が一層微細化されることに鑑み、かかる微細溝を、溝の内外、広状を間わず、できる限り均質に埋封することができる方法が望まれる。したがって、本発明は、上述の従来法では困難であるシリカ質料による微細溝の均質埋封を可能とする方法を提供することを目的とする。

#### [00071

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するため、本発明は、ポリスチレン換算重量平均分子量が3000〜2000範囲にあるベルヒドロポリシラザンの溶液を、最深部の幅が0.2 μm以下であってその幅に対する深さの比が2以上である清を少なくとも一つ有する基材に塗布して乾燥することにより当該済を当該ベルヒドロポリシラザンで埋封し、その後当該ベルヒドロポリシラザンを水蒸気を含む雰囲気において加熱するこ

とによりシリカ質材料に販化することを特徴とする、飲 細清をシリカ質材料で埋封する方法を提供するものであ。 さらに、本発明は、最深部の幅が0.2 μm以下であってその幅に対する深さの比が2以上である清を少なくとも一つ有する基材と、当該清を埋封するように設けられたシリカ質膜とき合んでなるシリカ質膜付き基材であって、当該シリカ質膜は、当該清の内部において実質的にボイドを含まず且つ、当該清の最深部におけるエッチングレートが当該シリカ質膜の表面におけるエッチングレートの3倍以下であることを特徴とするシリカ質膜付き基材を提供するものでもある。

#### [0008]

【発明の実施の形態】本発明の方法では、ポリスチレン 換算重量平均分子量が3000~2000の範囲にあ るペルヒドロポリシラザンの溶液を使用する。ここで、 ペルヒドロポリシラザンとは、Si-N結合を除き、S i、Nに結合する示表がすべて日であるポリマーをさ

【0012】上記一般式で表されるベルヒドロポリシラ ザンの具体例として、以下のような部分構造を有するも のが挙げられる。 す。ペルヒドロポリシラザンの最も単純な構造は、下記 の繰り返し単位を有する鎖状構造である。

【0009】 【化1】

【化3】

【0010】本発明では、分子内に鎖状構造と環状構造を有するペルヒドロボリシラザンを使用してもよく、別なば、磯田ら特公昭63-16325号公報、D. Seyfe rthらCommunication of Am. Cer. Soc., C-13, January 1983、等に報告されている、分子内に鎖状部分と環状 おからをむ下記一般式で表されるペルヒドロボリシラザンが挙げられる。

$$(0011)$$
 $(42)$ 
 $(-siH_3)$ ,  $(a+b+c=1)$ 

SiH<sub>2</sub> SiH<sub>2</sub> SiH<sub>2</sub> SiH<sub>2</sub> SiH<sub>2</sub> SiH<sub>2</sub> NH SiH<sub>3</sub> NH SiH<sub>2</sub> NH SiH<sub>3</sub> NH SiH<sub>2</sub> NH SiH<sub>2</sub> NH SiH<sub>3</sub> NH SiH<sub>4</sub> NH SiH<sub>2</sub> NH SiH<sub>2</sub> NH SiH<sub>3</sub> NH SiH<sub>4</sub> NH SiH<sub>4</sub> NH SiH<sub>5</sub> NH N

【0014】このようなベルとドロポリシラザンは、一般に、ジハロシランと塩基とを反応させてジハロシランのアダクトを形成させた後、当該アダクトとアンモニアとを反応させることにより合成される。ベルヒドロポリシラザンの合成方法は公知であり、上記特公昭63-16325号公報の他、特開平1-138107号、特開平1-138108号、特開平3-170533号、等の各公報に詳しく記載されている。

【0015】 本発明によるベルヒドロポリシラザンはポリスチレン換算重量平均分子量が3000~20000 の配用にある。ポリスチレン換算重量平均分子量の測定方法は周知であり、一般にゲル浸透クロマトグラフィー(GPC)によって測定することができる。ベルヒドロポリシラザンのポリスチレン換算重量平均分子量が30

00未満であると、シリカ質へ転化させるための加熱時に飛散(蒸発)する低分子が増加し、これによる体積収 糖、ひいては微細溝内部の低密度化が無視できなくな る。したがって、本発明によるベルレドロボリシラザン のポリスチレン検算重量平均分子量の下限値は300 る。反対に、ベルヒドロボリシラザンのポリスチレン検 算重量平均分子量が20000を超えると、途布液の粘 度が高く且つ途市時の硬化速度が速いため、微細溝への 溶液の浸透性が低くなる。したがって、本発明によるベ ルヒドロボリシラザンのポリスチレン検算重量平均分子 量の上限値は20000、好ましくは15000、より 特主しくは10000である。

【0016】本発明によるペルヒドロポリシラザンは溶

液として基材に塗布される。この塗布液を調製するため に用いられる溶媒としては、ベンゼン、トルエン、キシ レン、エチルベンゼン、ジエチルベンゼン、トリメチル ベンゼン、トリエチルベンゼン、等の芳香族化合物:シ クロヘキサン:シクロヘキセン:デカヒドロナフタレ ン:ジペンテン: n-ペンタン、i-ペンタン、n-ヘ キサン、i-ヘキサン、n-ヘプタン、i-ヘプタン、 n-オクタン、i-オクタン、n-ノナン、i-ノナ ン n ーデカン 等の飽和炭化水素化合物:エチルシク ロヘキサン:メチルシクロヘキサン:シクロヘキサン: シクロヘキセン; p-メンタン; ジプロピルエーテル、 ジブチルエーテル、アニソール、等のエーテル類:酢酸 n-ブチル、酢酸i-ブチル、酢酸n-アミル、酢酸i -アミル、等のエステル類:メチルイソブチルケトン (MIBK)、等のケトン類、が挙げられるが、これら に限定はされない。また、複数種の溶媒を使用すること により、ペルヒドロポリシラザンの溶解度や溶媒の蒸発 速度を調節することもできる。

【〇〇17】溶媒の使用量、割合)は、採用する途布方法により作業性がよくなるように、また微細溝内への溶液の浸透性や微細溝外部において必要とされる限厚を考慮して、用いるベルヒドロボリシラザンの半場分子量、その分布及び構造に応じて適宜選定することができる。本発明によるベルヒドロボリシラザンは、途布溶液中〇、1質量%~70質量%、好ましくは1質量%~30質量%の整理で使用することができる。

【0018】本発明によると、このようにして割製したベルヒドロボリシラザン溶液を、最深部の幅が0.2 ル 加以下でそのアスペクト比が2以上である溝を少なくとも一つ有する基材に塗布する。微細溝の形状に特に限定はなく、図1に示したような長方形溝、順テーバー形状溝、連デーバー形状溝、曲面形状溝、等いずれの形状についても本発明は適用し得る。また、微細溝の両端部分は開放されていても閉じていてもよい。

【0019】従来法では、最深部の幅が0.2 μm以下

でそのアスペクト比が2以上である敵細湯をシリカ質材料で埋封しようとしても、シリカ質への転化時の体積収 船が大きいために溝内部が満外都よりも低密度化し、溝 の内外で材質が均質となるように溝を埋封することができなかった。本発明によると、このような微細溝を有する基材を用いた場合に、得られるシリカ質材料の溝外部 在化する。このような本発明の効果は、最深部の幅が 0.1 μπ以下、さらには0.08μm以下でそのアス ペクト比が4以上、さらには5以上であるような非常に 微細な潜を有する基材を用いた場合により一層顕著なも のとなる。なお、本明細書では用語「埋封」を、主とし で図1に示したように溝を埋めると共に溝外部の表面に 全般を形成させる形態を表すものとして使用するが、こ のような健康を設けずに溝を埋めるだけの形態を表すも のとして使用することも意図するものである。

【0020】最深部の幅が0.2μm以下でそのアスペ クト比が2以上である満を少なくとも一つ有する基材の 代表例として、トランジスター素子、ビット線、キャパ シター、等を具備した電子デバイス用基板が挙げられ る。このような電子デバイスの製作には、PMDと呼ば れるトランジスター素子とビット線間。トランジスター 素子とキャパシター間、ビット線間とキャパシター間又 はキャパシターと金属配線間の絶縁膜やIMDと呼ばれ る金属配線間の絶縁膜の形成、或いはアイソレーション 溝の埋封、といった工程に続き、微細溝の埋封材料を上 下に貫通する孔を形成するスルーホールめっき工程が含 まれる場合がある。既述のCVD法やゾルゲル液または シロキサンポリマー溶液塗布法では、微細溝内部のシリ カ質材料の密度が不均一となり、後続のスルーホールめ っき工程における普通孔の形成が困難である。また、P MDを形成する主な従来法としてBPSG膜が挙げられ る。これはシリコン基板にトランジスター素子、ビット 線を加工した後、B(ホウ素)及びP(リン)を含有し たSiO, 膜をCVD法で形成し、続いて800~90 0℃に加熱することにより溶融して凹凸のある素子の平 坦化を行うものである。しかし、本発明による方法は、 大がかりなCVD装置を使用する必要がなく、しかも後 述するように比較的低温で高純度シリカ質膜が得られる 点でBPSG法よりもはるかに有利である。

【0021】本発明は、最深部の幅が0.2μm以下でそのアスペクト比が2以上である満を少なくとも一つ有する基材に対し、その溝の内外で均質なシリカ質材料による埋封が必要とされる他のいずれの用途にも適している。このような用途として、例えば、液晶ガラスのアンダーコート(Na等バッシベーション膜)、液晶カラーフィルターのオーバーコート(絶縁平坦化膜)、フィルム液晶のガスパリヤ:基材(金属、ガラス)のハードコーティング、耐熱・耐酸化コーティング、防汚コーティング、耐米・可能化力を増加する。 親木コーティング、着色コーティング、オーティング、着色コーティング、が挙げられる。

【0022】このようを基材へのベルヒドロポリシラザン溶液の塗布方法に特に制限はなく、通常の塗布方法、 例えば、スピンコート法、没遺法、スプレー法、転写 法、等が挙げられる。ベルヒドロポリシラザン溶液の塗 布後、塗腹の乾燥又は子備硬化の目的で、大気中、不活 性ガス中又は酸素ガス中で50~400℃の温度で10 秒~30分の処理条件による乾燥工程を行う。乾燥によ り溶媒は除去され、微細清は実質的にベルヒドロポリシ ラザンによって埋封されることになる。

[0023] 本発明によると、微細清内外に含まれるベルヒドロポリシラザンを、水蒸気を含む雰囲気において加熱することによりシリカ質材料に転化する。水蒸気を含む雰囲気とは、水蒸気分圧が0.5~101 kPaの範

囲内にある雰囲気をいい、好ましくは1~90 kPa、より好ましくは1.5~80 kPaの範囲の水蒸気分圧を有する。加熱は40~120での温度範囲で行うことができる。なお、水蒸気を含む雰囲気において高温で、例えば600でを超える温度で、加熱すると、同時に加熱処理に晒される電子デバイス等の他の要素が存在する場合に当該他の要素への悪影響が懸念されることがある。このような場合には、シリカ転化工程を三段階以上に分け、最初に水蒸気を含む雰囲気において比較的低温で、例えば40~60℃の温度範囲で加熱し、次いで水蒸気を含まない雰囲気においてより高温で、例えば500~1200℃の温度範囲で加熱することができる。

【0024】水蒸気を含む雰囲気における水蒸気以外の 成分(以下、希釈ガスという。)としては任意のガスを 使用することができ、具体例として空気、酸素、窒素、 ヘリウム、アルゴン、等が挙げられる。希釈ガスは、得 られるシリカ質材料の膜質の点では酸素を使用すること が好ましい。しかしながら、希釈ガスは、は該加熱処理 に暇される電子デバイス等の他の要素への影響をも考慮 して適宜選択される。なお、上述の二段階加熱方式にお ける水蒸気を含まない雰囲気としては、上記希釈ガスの いずれかを含む雰囲気の他、1.0 kPa未満の滅圧また は真空雰囲気を採用することもできる。

【0025】これらの事情を勘案して設定される好適な 加熱条件の例を挙げる。

- (1) 本発明によるベルヒドロポリシラザン溶液を所定 の基材に塗布、乾燥後、温度が400~600℃の範 肌、水蒸気分圧が0.5~101 kPaの範囲の雰囲気中 で加熱し、引き続き温度が500~1200℃の範囲 で、酸素分圧が0.5~101 kPaの範囲の雰囲気中で 加熱すること:
- (2) 本発明によるベルヒドロボリシラザン溶液を所定の基材に塗布、乾燥後、温度が400~600℃の範囲、水蒸気分圧が0.5~101 kPaの範囲の雰囲気で田奈し、引き続き温度が500~1200℃の範囲で、窒素、ヘリウム及びアルゴンの中から選ばれる一種又は二種以上の不活性ガス雰囲気中で加熱すること:並びに
- (3) 本発明によるベルヒドロボリシラザン溶液を所定の基材に塗布、乾燥後、温度が400~600℃の範囲、水素気分圧が0.5~101 kPaの範囲の雰囲気中で加熱し、引き続き温度が500~1200℃の範囲で、1.0 kPa未満の減圧または真空雰囲気中で加熱すること。
- 【0026】加熱の際の目標温度までの昇温速度及び降温速度に特に制限はないが、一般に1℃~100℃/分の範囲とすることができる。また、目標温度到達後の加熱保持時間にも特に制限はなく、一般に1分~10時間の範囲とすることができる。

【0027】 上記の加熱工程により、ペルヒドロポリシ ラザンが水蒸気による加水分解反応を経てSi-〇結合 を主体とするシリカ質材料へ転化する。この転化反応 は、脱水反応のような縮合反応を伴わず、また有機基の 分解もないため、反応前後での体積変化が非常に小さ い。このため、本発明により溝幅が0.2μm以下でア スペクト比が2以上である微細溝をシリカ質材料で埋封 した場合には、溝壁面による拘束のためにシリカ質材料 の密度が微細溝内部において一層低くなるという影響が 極めて小さく、微細溝を、溝の内外、広狭を問わず、よ り均質に埋封することができる。また、本発明の方法に よると、CVD法のようなコンフォーマル性がないた め、微細溝内部にボイドや空洞部が発生することもな い。さらに、本発明の方法によると、シリカ質転化時の 体積収縮が小さいため、膜厚が0.5μm以上となる場 合でもクラックが生じない。

【0028】このように微細湯が比較的均質に埋封されたシリカ質膜付き基材は新規に提供されるものである。

すなわち、本発明によると、最深部の幅が0.2μm以下であってその幅に対する深さの比が2以上である清を少なくとも一つ有する基材と、当該清を埋封するように設けられたシリカ質膜とを含んでなるシリカ質膜付き基材であって、当該シリカ質膜は、当該清の内部において実質的にポイドを含まず且つ、当該清の最深部におけるエッチングレートが当該シリカ質膜の表面におけるエッチングレートの3倍以下であることを特徴とするシリカ質膜付き基材が提供される。

【0029】上述したように、本発明によるシリカ質膜はベルヒドロボリシラザンの加水分解反応により得られるため、Si-O結合を主体とするが、転化の程度によって多少のSi-N結合をも含有している。すなわち、シリカ質材料にSi-N結合が含まれているということは、その材料がボリシラザンに由来することを示すものである。具体的には、本発明によるシリカ質膜は、窒素を転化の程度により原子百分率で0.005~5%の範囲で含有する。実際、この望柔含有量を0.005%よりも少なくすることは困難である。窒素の原子百分率は原子吸光分析法で測定することができる。

【0030】本発明によるシリカ質膜は微細溝の内部に 実質的にボイドを含まない。「ボイド」とは、一般にシ リカ質材料中の空隙を意味し、その典型的なものとして 直径約0.01μm以上の球形空隙が意図される。もち ろん、「ボイド」は特定の形態を意図するものではな く、一般には不規則を形態となる。本明細書では、この ようなボイドが溝に沿ってある程度連なって延びでいる。 が選を「空洞化」しているともいう。従来の高密度プラ ズマCVD法では、CVD法固有のコンフォーマル性の ため、溝端が0.2μm以下でアスペクト比が2以上で ある微細溝を、このようなボイドを発生させずにシリカ 質材料で埋封することは本質的に困難であり、CVD法 で得られたシリカ質材料は微細溝内部が不連続となる。 本発明によるシリカ質膜は、流動性の高いペルヒドロボ リシラザン溶液を基材に塗布することにより得られるの で、コンフォーマル性によるボイドの発生はなく、微細 満内部のシリカ質材料は連続したものとなる。

【0031】本発明によるシリカ質膜は、溝の最深部に おけるエッチングレートがシリカ質膜の表面におけるエ ッチングレートの3倍以下である。エッチングレート は 当該技術分野で周知であるように、材料の密度を定 量化する測定値である。ある材料のエッチングレートが 小さいほど、その材料の密度は高くなる。また、ある材 料間においてエッチングレートの差が小さいほど、密度 の差も小さいこととなる。溝の最深部におけるエッチン グレートがシリカ質膜の表面におけるエッチングレート の3倍以下であるということは、本発明によるシリカ質 膜は、溝の最深部とシリカ質膜の表面とで密度に3倍以 上の差がないということである。本発明によるシリカ質 膜は、溝の最深部におけるエッチングレートがシリカ質 膜の表面におけるエッチングレートの好ましくは2倍以 下、より好ましくは1.6倍以下である。

【0032】従来のゾルゲル法やシロキサン系ポリマー 溶液塗布法、或いは有機基を含むポリシラザンを用いた 方法では、シリカ質材料への転化時に大きな体積収縮が 発生するため、これらの方法により溝幅が0.2μm以 下でアスペクト比が2以上である微細溝をシリカ質材料 で埋封した場合には微細溝内部のシリカ質材料が密度に 関して不均質となる。本発明によるシリカ質膜は、シリ カ質材料への転化時に体積収縮がほとんどなく、シリカ 質材料は溝の内外でより均質となる。また、溝幅の異な る複数の微細溝間では、シリカ質材料への転化時に体積 収縮が発生する場合には、溝が微細になればなるほど溝 壁面による拘束の影響が大きくなり、本質的に溝内のシ リカ質材料の密度は低くなる。本発明によるシリカ質膜 は、シリカ質材料への転化時に体積収縮がほとんどない ため、溝幅の異なる複数の微細溝間においても密度が均 一化される.

【0033】溝外部の表面に形成された塗膜の厚みに特 に制限はなく、一般にはシリカ質材料への転化時に膜に クラックが生じない範囲の任意の厚さとすることができ る。上述したように、本発明の方法によると膜厚が O. 5 mm以上となる場合でもクラックが生じないので、溝 外部の表面には少なくともO.5 umの厚さの途膜を形 成させることができる。

#### [0034]

【実施例】以下、本発明を実施例によってさらに詳述す る.

#### エッチングレートの測定方法

シリカ質材料の溝の最深部におけるエッチングレート (溝内部)と膜表面におけるエッチングレート (溝外 部)とを以下のように測定した。評価対象のポリマー4

0gを分取し、これを120gのキシレンに溶解させ、 沪過精度 0. 1 μmの PTFE 製フィルターで沪過し た。得られたポリマー溶液2mLを、表面が膜厚0.0 5 μmのS i <sub>3</sub> N<sub>4</sub> 薄膜によって覆われ、深さが0.4  $\mu$ mで一定であり、幅が $0.08\mu$ m、 $0.1\mu$ m、 O. 2 um. O. 4 umの4種類(アスペクト比はそれ) ぞれ5.0、4.0、2.0、1.0となる) である縦 断面が長方形の溝を表面に有する直径101.6mm (4インチ) のシリコンウェハー (基材) 上に滴下し、 回転数2000 rpm. 保持時間20秒の条件でスピンコート した。次いで、150℃のホットプレート上で3分間乾 燥させた後、後述の各種方法で加熱してシリカ質膜を形 成した。得られたシリカ質膜付き基材を、溝の長手方向 に対して直角の方向で切断し、断面の溝部分を、日立製 作所製モデルS-5000の走査型電子顕微鏡(SEM)によ り倍率150000倍で断面に垂直な方向から観察し、図2に 示すエッチング前の長さ(a)を測定した。

【0035】次いで、溝の長手方向に対して直角の方向 で切断したシリカ質膜付き基材を、0.5質量%のフッ 化水素酸と40質量%のフッ化アンモニウムを含有する 水溶液に20℃で1分間浸漬し、その後純水でよく洗浄 して乾燥させた。そして、断面の溝部分を、同様に上記 のSEMにより倍率150000倍で、まず断面に垂直な方向 から観察し、図3に示すエッチング後の長さ(b)を測 定した。続いて、断面の溝部分を、上記のSEMにより 倍率300000倍で、断面に垂直な方向の仰角40度上方か ら満最深部を観察して写真撮影し、写真上の長さから三 角法により図4に示すエッチング後の長さ(c)を算出 した。なお、満最深部のエッチング後の長さ(c)は溝 の幅 (アスペクト比) によって異なるので、4種類の幅 の各遺について測定した。

【0036】このようにして得られたa~cを用いて、 溝内部のエッチングレート (A) 及び溝外部のエッチン グレート(B)を以下のように求めた。

## A = c

B = a - b

また、溝内部のエッチング後の界面 (図4中の斜線部 分)の状態を、上記SEM写真によって目視観察し、平 滑であるもの、ボイドを有するもの、又は空洞化してい るものに分類した。エッチング界面の状態は溝の幅(ア スペクト比)によって異なるので、4種類の幅の各溝に ついて評価した。

#### 【0037】比較例1

ポリスチレン換算重量平均分子量5000のメチルシロ キサンポリマーを上記方法により上記基材上に塗布して 乾燥させた。この塗膜を温度800℃、水蒸気分圧5 k Paを含む酸素雰囲気 (酸素分圧96 kPa) 中で1時間加 熱した。上記方法でエッチングレートを測定しようとし たが、漢内部がすべてのアスペクト比において空洞化し ていたため、測定不能であった。

### 【0038】比較例2

ボリスチレン横算重量平均分子量5000の水素化シルセスキオキサンボリマーを上記方法により上記基材上に 途布して乾燥させた。この塗膜を温度800℃、水蒸気分圧5 kPaときむ酸素雰囲気(酸素分圧96 kPa)中で1時間加熱した。上記方法でエッチングレートを測定しようとしたが、アスペクト比2以上の溝の内部には不均でが水が、これらについては視定不能であった。アスペクト比1の溝については、溝内部のエッチングレート(A)が清外部のエッチングレート(B)の8.5倍であった。なお、アスペクト比1の溝のエッチング外面の状態は平滑であった。

#### 【0039】比較例3

内容積2Lの四つロフラスコにガス吹き込み管、メカニカルスターラー、ジュワーコンデンサーを装着した。反応器内部を乾燥窒素で置換した後、四つロフラスコに乾燥ビリジシ1500mL入れ、これをオイルバスにおいて40℃に保温した。次に、メチルヒドロジクロロシラン100gをゆっくりと加えた。反応混合物を氷冷し、撹拌しながらこれにゆっくりとアンモニア70gを吹き込んだ。引き続き乾燥窒素を液層に30分間吹き込み、過剰のアンモニアを除去した。得られた生成物をブッフナーロートを用いて乾燥窒素が開気下で被圧デ過し、デ液120mLを得た。エバボレーターを用いてビリジラザンを得去したところ、45gのボリメチルヒドロボリシラザンを得た。

(0040)得られたポリメチルヒドロポリンラザンの 重量平均分子量をGPC (展開版: CHC1。)により 測定したところ、ポリスチレン検算で5000であっ た。このポリメチルヒドロポリシラザンを上記方法により上記基材上に整布して乾燥させた。この途膜を温度8 00℃、水蒸気分圧5 kPaを含む酸素雰囲気(酸素分圧 96 kPa)中で1時間加熱した。上記方法でエッチング レートを測定しようとしたが、すべてのアスペクト比に おいて清内部に不均一なポイドが生成していたため、測 淳不能であった。

#### 【0041】比較例4

内容積2しの四つロフラスコにガス吹き込み管、メカニカルスターラー、ジュワーコンデンサーを装着した。反応路内部を乾燥窒素で置負した後、四つロフラスコに乾燥ビリジン1500mL入れ、これを米冷した。次いでジクロロシラン100gを加えると白色固体状のアダク・(SiH, Cl2・2C。HsN)が生成した。反応混合物を水冷し、撹拌しながらこれにゆっくりとアンモニア70gを吹き込んだ。引き乾き乾燥窒素を液層に30分間吹き込み、過剰のアンモニアを除去した。得られた生成物をブッフナーロートを用いて乾燥窒素剪囲気下で減圧戸過し、戸液120mLを得た。エバボレーターを用いてビリジンを留去したところ、40gのペルトドロボリシラザンを得去したところ、40gのペルトドロボリシラザンを得去

【0042】得られたベルヒドロボリシラザンの重量平均分子量をGPC(原開液:CHCl。)により測定したところ、ボリスチレン検算で1500であった。このベルヒドロボリシラザンを上記方法により上記基材上に塗布して乾燥させた。この塗膜を温度800℃で、水蒸気分圧5 kPaを含む酸素雰囲気(酸素分圧96 kPa)中で1時間加熱した。上記方法でエッチングレートを測定したところ、アスペクト比2.0以上の溝内部のエッチングレートは消外部のエッチングレートの3倍以上となった。溝のエッチングリア面の状態はすべてのアスペクト比において平滑であった。

#### 【0043】比較例5

内容精2Lの四つ口フラスコにガス吹き込み管、メカニ カルスターラー、ジュワーコンデンサーを装着した。反 応器内部を乾燥窒素で置換した後、四つ口フラスコに乾 燥ピリジン1500mし入れ、これをオイルバスにおい て60℃に保温した。次いでジクロロシラン100gを 加えると白色固体状のアダクト(SiH, Cl, ・2C 。H。N)が生成した。反応混合物を氷冷し、攪拌しな がらこれにゆっくりとアンモニア70gを吹き込んだ。 引き続き乾燥窒素を液層に30分間吹き込み、過剰のア ンモニアを除去した。得られた生成物をブッフナーロー トを用いて乾燥窒素雰囲気下で減圧沪過し、沪液120 OmLを得た。エバポレーターを用いてピリジンを留去 したところ、45gのペルヒドロポリシラザンを得た。 【0044】得られたペルヒドロポリシラザンの重量平 均分子量をGPC(展開液:CHC1。)により測定し たところ、ポリスチレン換算で30000であった。こ のベルヒドロポリシラザンを上記方法により上記基材上 に塗布して乾燥させた。この塗膜を温度800℃で、水 蒸気分圧5 kPaを含む酸素雰囲気(酸素分圧96 kPa) 中で1時間加熱した。上記方法でエッチング前のSEM 観察を行ったところ、アスペクト比2.0以上の溝の内 部に直径 $0.01\sim0.05\mu$ mの円形の空洞が認めら れた。

#### 【0045】実施例1

へのマット 大型の上 内を頼 2 しの四つロフラスコにガス吹き込み管、メカニ カルスターラー、ジュワーコンデンサーを装着した。反 応器内部を乾燥壁業で置換した後、四つロフラスコに於 使ビリジン1500m し入れ、これをオイルバスにおい て20℃に保温した。次いでジクロロシラン100gを 加えると白色固体状のアゲクト(SiHg.Clg.・2C 。 Hg.N)が生成した。反応混合物を水冷し、操拌しな がらこれにゆっくりとアンモニア70gを吹き込んだ。 引き続き乾燥窒素を液層に30分間吹き込み、透刺のア ンモニアを除去した。得られた生成物をブッフナーロートを用いて乾燥窒素穿那気下で減圧デ過し、デ液120 のm しを得た。エバボレーターを用いてピリジンを留去 したところ、45gのペルヒドロボリシラザンを得た して046]得られたペルヒドロボリシラザンを得た 均分子量をGPC(展開液:CHC 1。)により測定したところ、ボリスチレン換算で4000であった。この ペルヒドロオリシラザンを上記方法により上記基材上に 塗布して乾燥させた。この塗膜を温度800℃で、水蒸 気分圧5 kPaを含む乾燥等囲気(酸素分圧96 kPa)中で1時間加熱した。上記方法でエッチングレートを測定したところ、すべてのアスペクト比において溝内部のエッチングレートが清外部のエッチングレートの3倍以下となった。溝のエッチング界面の状態はすべてのアスペクト比において平分をあった。

#### 【0047】実施例2

【0048】得られたベルヒドロボリシラザンの重量平均分子量をGPC(展開液: CHC1。)により測定したところ、ボリスチレン検算で10000であった。このベルヒドロボリシラザンを上記方法により上記基材上に塗布して乾燥させた。この塗膜を温度800℃で、水蒸気分圧5 (Paを含む酸素等囲気(酸素分圧96 kPa)中で1時間加熱した。上記方法でエッチングレートを測定したところ、すべてのアスペクト比において溝内部のエッチングレートが清外部のエッチングレートの3倍以下となった。溝のエッチング単面の状態はすべてのアスペクト比において平骨であった。

#### 【0049】実施例3

実施例2で得られたペルヒドロポリシラザンを上記方法 により上記基材上に途布して乾燥させた。この途膜を温 度400℃で、水蒸気分圧5 ドルを含む酸素雰囲気(酸 素分圧96 kPa)中で1時間が熱した。上記方法でエッ チングレートを測定したところ、すべてのアスペクト比 において清内部のエッチングレートが清外部のエッチン グレートの3倍以下となった。満のエッチングア電の状態が

#### 【0050】実施例4

実施例2で得られたベルヒドロポリシラザンを上記方法 により上記基材」に塗布して乾燥させた。この塗膜を温 度600℃で、水蒸気分圧5 kPaを含む散素雰囲気(散 素分圧96 kPa)中で1時間加熱した。上記方法でエッ チングレートを測定したところ、すべてのアスペクト比 において溝内部のエッチングレートが溝外部のエッチングレートの3倍以下となった。溝のエッチング界面の状態はすべてのアスペクト比において平滑であった。

## 【0051】実施例5

実施例2で得られたペルヒドロボリシラザンを上記方法 により上記基材上に塗布して乾燥させた。この塗膜を温 度1000℃で、水蒸気分圧5 kPaを含む酸素雰囲気

(酸素分圧96 kPa) 中で1時間加熱した。上記方法で エッチングレートを測定したところ、すべてのアスペク ト比において溝内部のエッチングレートが清外部のエッ チングレートの3倍以下となった。溝のエッチング界面 の状態はすべてのアスペクト比において平滑であった。 【0052】実験例6

実施例2で得られたベルヒドロポリシラザンを上記方法 により上記基材上に塗布して乾燥させた。この塗膜を温 度1150℃で、水蒸気分圧5 kPaを含む酸素雰囲気

(酸素分圧96 kPa) 中で1時間加熱した。上記方法で エッチングレートを測定したところ、すべてのアスペク ト比において海内部のエッチングレートが海外部のエッ チングレートの3倍以下となった。清のエッチング界面 の状態はすべてのアスペクト比において平滑であった。 【0053】実施例7

実施例2で得られたベルヒドロポリシラザンを上記方法 により上記基材上に塗布して乾燥させた。この塗膜を温 度700℃で、水蒸気分圧50 kPaを含む酸素雰囲気

(酸素分圧96 kPa) 中で1時間加熱した。上記方法で エッチングレートを測定したところ、すべてのアスペク ト比において清内部のエッチングレートが清外部のエッ チングレートの3倍以下となった。清のエッチング界面 の状態はすべての下スペクト比において平滑であった。 【〇〇54】来論例8

実施例2で得られたペルヒドロポリシラザンを上記方法 により上記基材上に塗布して乾燥させた。この塗膜を温 度500℃、水蒸気分圧5 kPaを含む雰囲気(酸素分圧 96 kPa)中で1時間加熱し、引き続き温度600℃の 酸素雰囲気(酸素分圧101 kPa)中で1時間加熱し た。上記方法でエッチングレートを測定したところ、す なてのアスクト比にないて満内核のエッチングレート

べてのアスペクト比において満内部のエッチングレート が満外部のエッチングレートの3倍以下となった。溝の エッチング界面の状態はすべてのアスペクト比において 平滑であった。

#### 【0055】実施例9

実施例2で得られたベルヒドロボリシラザンを上記方法により上記基材上に達布して乾燥させた。この途膜を返 度500℃、水蒸気分圧5 kPaを含む雰囲気中で1 B時間 加熱し、引き続き温度700℃の窒素雰囲気(窒素分圧 101 kPa)中で1時間加熱した。上記方法でエッチン グレートを測定したところ、すべてのアスペクト比にが いて消内部のエッチングレートが消外部のエッチングレートの3倍以下となった。清のエッチングア すべてのアスペクト比において平滑であった。 【0056】実施例10

実施例2で得られたペルヒドロポリシラザンを上記方法 により上記基材上に塗布して乾燥させた。この塗膜を温 度500℃、水蒸気分圧5 kPaを含む雰囲気(酸素分圧 96 kPa) 中で1時間加熱し、引き続き温度1150℃ の登素雰囲気 (登素分圧101 kPa) 中で1時間加熱し た。上記方法でエッチングレートを測定したところ、す べてのアスペクト仕において造内部のエッチングレート が溝外部のエッチングレートの3倍以下となった。溝の エッチング界面の状態はすべてのアスペクト比において 平滑であった。

【0057】実施例11

実施例2で得られたペルヒドロポリシラザンを上記方法 により上記基材上に塗布して乾燥させた。この塗膜をシ リカ質膜へ転化させるため、温度500℃、水蒸気分圧 5 kPaを含む雰囲気 (酸素分圧 9.6 kPa) 中で 1 時間加 執し、引き続き約1、33Pa (0.01Torr) の直空下 温 度700℃で1時間加熱した、上記方法でエッチングレ ートを測定したところ、すべてのアスペクト比において 溝内部のエッチングレートが溝外部のエッチングレート の3倍以下となった。溝のエッチング界面の状態はすべ てのアスペクト比において平滑であった。比較例(1~ 5)及び実施例(1~11)の結果を表1にまとめる。 [0058]

【表1】

1 Schel	71_1				1401	4			
	清外部	満内部エッチング レート/満外部エッテング レートキ			エッチン	グ界面(エッ	チング後の	溝内部)	
例番号	エッチング・レート	0.08 µm	0.1 µm	0.2 µm	0.4 µm	0.08 µm	0.1 µm	0. 2 µm	0.4µm
	(A/min)	(5.0)	(4.0)	(2.0)	(1.0)	(5.0)	(4.0)	(2.0)	(1.0)
実施例1	140	1.5	1.2	. 1.2	1.1	平滑	平滑	平滑	平滑
実施例 2	120	1.4	1.2	1.1	1.1	平滑	平滑	平滑	平滑
実施例3	1800	1. 2	1.1	1.1	1. 1	平滑	平滑	平滑	平滑
実施例 4	400	2. 2	1.8	1.5	1.4	平滑	平滑	平滑	平滑
实施例 5	70	1.3	1.2	1.1	1.1	平滑	平滑	平滑	平滑
実施例 6	70	1. 2	1.2	1.1	1.1	平滑	平滑	平滑	平滑
実施例?	120	1.4	1.2	1.1	1.1	平滑	平滑	平滑	平滑
実施例8	550	2.5	2. 0	1.8	1. 6	平滑	平滑	平滑	平滑
実施例9	450	2.3	1.9	1.5	1. 3	平滑	平滑	平滑	平滑
実施例 10	180	1.6	1.4	1.1	1.1	平滑	平滑	平滑	平滑
実施例 11	480	2.2	2. 0	1.5	1. 4	平滑	平滑	平滑	平滑
比較例1	4000	測定不能	測定不能	测定不能	测定不能	空洞化	空洞化	空洞化	空湖化
比較例2	180	测定不能	測定不能	測定不能	8.5	空洞化	空洞化	空洞化	平滑
比較例3	450	測定不能	測定不能	測定不能	測定不能	空洞化	空洞化	空洞化	空洞化
比較例4	160	5. 5	4.2	3.1	1.8	平滑	平滑	平滑	平滑
出較例5	120	測定不能	测定不能	測定不能	1.2	ポイド	ボイド	ポイド	平滑

\*例えば 0,08 μm(5.0)は溝幅 0,08 μm, アスペクト比 5.0 を示す。

【0059】上記の結果より、本発明の方法により得ら れたシリカ質膜(実施例1~11)は、アスペクト比1 ~5の範囲にわたり溝内部エッチングレート/溝外部エ ッチングレートの比率が3以下であり、この比率が最大 で5.5となった比較例4や、ボイド又は空洞を有する 他の比較例よりも、埋封材料の緻密性に関する溝の内外 差が小さいことがわかる。また、溝幅の異なる複数の微 細溝間 (アスペクト比1と5の溝) については、本発明 によるシリカ質膜では緻密性に最大でも約1.6倍の差 (実施例4、11)しかないが、比較例4では緻密性に 3倍以上の差が認められた。さらに 本発明によると 緻密性に関する溝の内外差がシリカ質膜の密度の大小に 関わらないことがわかる。例えば、実施例3と実施例6 とを比較すると、溝のエッチングレートの内外比率はほ とんど同じであるが、満外部のエッチングレート値か ら、実施例6のシリカ質膜は実施例3のものよりも約2 6倍も緻密であることがわかる。このように本発明によ ると、低密度のシリカ質膜を形成しても、高密度のシリ

カ質膜を形成しても、これらの微細溝の内外差にはほと んど影響がない。

[0060]

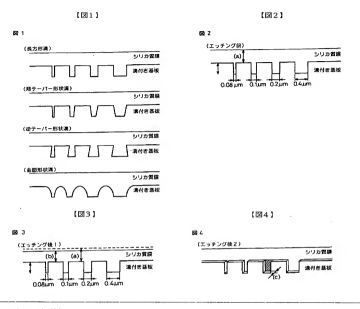
【発明の効果】本発明によると、最深部の幅が0、2 μ m以下であってその幅に対する深さの比が2以上である ような微細溝を、シリカ質材料によって、溝の内外、広 狭に関わらず、緻密性に関してより均質に埋封すること ができる。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明を適用し得る溝の形状の例を示した略縦 断面図である。

【図2】本発明によるエッチングレートの測定方法を説 明するためのシリカ質膜付き基材の略縮断面図である。 【図3】本発明によるエッチングレートの測定方法を説

明するためのシリカ質膜付き基材の略縦断面図である。 【図4】本発明によるエッチングレートの測定方法を説 明するためのシリカ質膜付き基材の略斜視図である。



フロントページの続き

(72)発明者 青木 倫子 埼玉県入間郡大井町西鶴ヶ岡1丁目3番1 号 東燃株式会社総合研究所内

JJ11 MM31 QQ09 RR05 UI01
5F032 AA35 AA36 AA44 AA54 AA69
AA78 DA09 DA10 DA20 DA74
5F033 RR04 SS22 WW00 WW01 XX02
XX03
5F058 BA20 BC02 BC08 BF46 BH02
BH03 BH20 BJ06

F ターム(参考) 4G072 AA25 AA41 BB09 GG03 HH28